⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61 - 17

@Int_Cl.4

識別記号

广内整理番号

昭和61年(1986)1月6日

A 61 K C 08 B 31/725 ADU

6664-4C 7133-4C

発明の数 1 審杳請求 (全13頁)

69発明の名称

ムコ多糖系癌転移抑制剤

创特 願 昭59-118283

29出: 駬 昭59(1984)6月11日

砂発 明 桜 井 者

漕

克

東大和市立野 3 丁目1253番地 生化学工業株式会社東京研

究所内

79発 江 之

東大和市立野 3 丁目1253番地 生化学工業株式会社東京研

究所内

崇 勿発 明

東大和市立野 3 丁目1253番地 生化学工業株式会社東京研

究所内

東大和市立野 3 丁目1253番地 生化学工業株式会社東京研 究所内

生化学工業株式会社

東京都中央区日本橋本町2丁目9番地8

弁理士 津 国 加代 理

外1名

17. 発明の名称

· ムコ 名 鯖 系 痛 転 移 棚 舗 棚

2: 特許請求の範囲

ルロン酸若しくは架桶ヒアルロン酸又はそ 系癌転移抑制剂。

37. 発明の詳細な説明

②太発明は、ムコ多糖系統転移抑制剂に関する。 癌の治療には、主として外科療法・放射線療法 及び化学療法が試みられているが、癌の再発及び 延命効果の点で満足すべき治療効果を挙げていな

この原因の一つは、これらの治療法で癌の原発 巣を縮ぶ又は除去し得ても、 癌が原発巣とは別 部位、特に脳、肺又は肝臓などの主要臓器に転移 し、致命的な結果を招くからである。 施原発集の縮小を計るか 疵を外科的に切除 権法に加えて、癌の転移を防止することが癌 の根剤を計る上で極めて重要である

腫瘍細胞の転移は、(a)発生部位における急 選 な 細 胸 増 殖 、(。b) 血 管 内 へ の 長 入 、 。 職器の毛細血管内への沈着、(d)血管の内側 ら外側への透過、(e) 転移部位での急速な増 など多くの過程から成っている。頻度的には、 この中のどれか一つの過程を抑制されば転移が抑 される答である。(c) から(e) までの過 血管壁の内側への沈着とそれにつづく 係べの透過、そして増殖は、一定数の腫瘍細胞 を直接マウスの静脈へ拝射し、時間を迫ってそれ ら組物の基動と、緑的となる職品に新生せる転移 コロニーの数を組織学的、生化学的に定量する手 法があり、多くの例が報告されている。

Raz 6 [A. Rat. et al.: Cancer Research, 40, 1845-1851(1880)) は、 ーマ (悪性黒色細胞腫) 細胞50,000個をC57 / 6 マウスの静脈に注射し、18日後に肺を切 して転移によって生じたメラノー の数をカウントした場合、

ter er er er væremende en menner, og med mennemen kanger mende et beste er er trekkels her er til i men beske bosket b

と密接な関係があることを報告している。

また、上述したように腫瘍細胞が転移するためには、その細胞が血管内皮に沈着する過程が不可欠であるが、この沈着は腫瘍細胞の表面に分布する分子と血管内皮マトリックスを構成する分子との相互認識、結合によってひきおこされることが多くの基礎実験によって明らかにされている [R. Kramer, et al.; Proceedings of Natural Academy of Science, U.S.A., 78, 5704-5708 (1979)]。

 ンに親和性を示すことが明らかにされている。

また、HAはある濃度でマクロファージの食作用を阻害することや [E. A. Balazs; Immunolosy, 40, 435-448(1880)]、逆に非常に強い濃度ではin vitro及びin vivo でマクロファージや多核白血球(PMN)の運動量、代謝速度、食作用を増加させることも知られている [l. Hākansson, et al.; Scand. J. Immunol., 11, 849-853(1980)]。

しかしながら、HAの癌転移抑制剤としての適 用に関する報告は未だなされていない。

また、多硫酸化多糖体が根癌効果や癌転移抑制作用を有することが報告 [Eiro Tsubura et al.; Gann, <u>67</u>, 849-858(1878) : Keiichi Suemasu et al.; Gann, <u>62</u>, 331-338(1871) : 安西飯 義; 日医大誌、第47巻第 5号、487-504(1880)] されているが、これは多硫酸化多糖体の有する抗血液凝固作用や線離素溶解作用によるところが大きく、HAはこれらの作用は殆どもっていない。

そこで、木発明者らは、動物にHAを投与すれ

は、これが血管内皮のHA受容体や表面にでているフィブロネクチンに結合し、癌細胞が血管内皮へ沈着することを防止し、また一度沈着した癌細胞と結抗的に競合して、その癌細胞を内皮より避難させると共に、HAの有する免疫増強作用の絶数を抑制できるのではないかと想定し、鋭度の完全である。本発明を完成するに至った。

即ち、本発明のムコ多糖系癌転移抑制剤は、 HA若しくは架桶HA又はその塩を有効成分とす るものである。

以下、木発明を更に詳細に説明する。

本発明に用いる H A は、顕帯、鶏冠、硝子体など特にその由来は限定されず、通常、分子量数千から数百万のものを用いる。その精製法としては、特開昭 52-145584号、同 52-105189号、同54-87100号及び同55-74788号公報記載の方法などが挙げられる。

本発明において、架橋HAとは、HA又はその ほかお官能性エポキシ化合物で架橋させて成る架 橋HAであって、架橋数がHAのグルクロン酸とN-アセチルグルコサミンから成る繰り返し二糖 (以下「HAの繰り返し二糖」という) 1000僧当 り5以上であるものであり、特顧昭 58 - 88440号明 細書に詳述されている。

本発明において、多官能性エポキシ化合物とは、エポキシ基を少なくとも1個有する化合物であって、その他に、エポキシ基を含めて、HAを 架構するに適した官能基を1個以上有する化合物をいう。

かかる化合物としては、例えば、ハロメチルオキシラン化合物及びピスエポキシ化合物などが挙げられる。ハロメチルオキシラン化合物としては、エピクロルヒドリン、エピブロムヒドリン、
βーメチルエピクロルヒドリン及びβーメチルエピブロムヒドリンなどが挙げられる。ピスエポキシ化合物としては、1、2ーピス(2、3ーエポキシブロポキシ)ブタン、1、6ーピス(2、3ーエポキシブロポキシ)プタン、1、6ーピス(2、3ーエポキシブロポキシ)へキサン及びピ

スフェノール A 又はピスフェノール F のジグリシ ジルエーテルなどが挙げられる。

HA又は架橋HAの塩としては、ナトリウム塩、カリウム塩などのアルカリ金属塩及びカルシウム塩、マグネシウム塩などのアルカリ土類金属塩等が挙げられる。

架欄HAは、ヒアルロニダーゼ抵抗性を有する ものであり、次のようにして合成することができ る。

通常、分子量数千から数百万のHA又はその塩を、 0.5%以上、好ましくは 1.0%以上の濃度に、アルカリ水溶液に溶解し、水溶性有機溶剤を全液量の30%以上、好ましくは50%以上になるように加える。アルカリ水溶液は、pH 8~14であることが更に行った。アルカリとしては、通常、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化カルシウムなどの金属水酸化物及び炭酸ナトリウム、炭酸カリウムなどの金属水酸化物及び炭酸サトリウム、水溶性有機溶剤としては、メタノール、エタノール、インプロパ

万前後のHAにおいては、HAの繰り返し二糖1 モルに対する多官能性エポキシ化合物の使用モル 数を 1~10モルにすれば、水溶性で曳糸性を有す る架橋HA(以下「sー架橋HA」という)を得 ることができ、該使用モル数を10モル以上にすれ ば、水不溶性でゲル状の架橋HA(以下「1sー 架橋HA」という)を得ることができる。また、 分子量 200万前後のHAにおいては、それぞれ、 2~Bモル、6モル以上で同様の目的を達成できる。

s - 架橋 H A は、高粘性、即ち、 H A に比し 粘度が高く、 1 %生理食塩水溶液における粘度 (20℃、 ずり速度 1.0 sec⁻¹) は、通常、 850~ 50000 センチポアーズであり、非ニュートン指数 (近藤仁、北里医学、 10,485(1980))は 0.5~ 0.8 である。

架橋HA及びその塩は、ヒアルロニダーゼに対して抵抗性を示すと共に、HAの有する種々の特性も維持している。

特に、sー架構HAは、水溶性であり、また、

ノール、アセトン、ジオキサンなどが挙げられ、これらは、単独で又は認合物として用いられる。これらの水溶性有機溶剤を加えることにより反応を有効に行なうことができ、また、アルカリによる H A の分解(低分子化)も抑制することができる。

次いで、得られた溶液に、前記多官能性エポキシ化合物の1種以上を加え、 0~ 100℃、好ましくは10~80℃、更に好ましくは20~40℃で反応させる。反応時間は、反応温度により異なるが、20℃近辺では24時間から48時間が好ましく、40℃近辺では2時間から3時間が好ましい。

本反応において、HA又はその塩と多官能性エポキシ化合物とのモル比を変えることにより、得られる架橋HA又はその塩の架橋率を調節することができる。

本発明で用いる架構数がHAの最り返し二糖 1000個当り5以上である架構HAを得るには、 HAの繰り返し二糖1モルに対し、多官能性エポキシ化合物1モル以上用いればよい。分子量 100

高粘性であるにもかかわらず、無理なく注射針を 通過することから、本発明に用いるのに好ましい ものである。

また、本発明の癌転移抑制剤に用いる H A としては、極限粘度が 0.2~30であるもの、即ち、分子番が4000~20000000 であるものが打ましい。

医海绵性炎 网络人名英格兰姓氏 医艾克氏 医皮肤炎 医螺旋虫 化二氯甲基二甲基丁

ノリン又は医薬に用いられる他のキャリアー(担体)はすべて、本発明に用いるHAの担体として適用することができる。また、安定剤、温稠剤、乳化剤や、浸透圧を変えたり、配合剤の適切なpHを維持するための塩類を補助薬剤として適宜用いることもできる。

臨床投与量は、HAの分子量によって異なるが、通常、経口投与により用いる場合には、成人に対しHA又は架橋HAとして、1日25mg~5g内限するのが好ましく、年令、病患、症状により適宜増減することが更に好ましい。前記1日量の癌転移抑制剤は、1日に1回、又は適当な問題をおいて1日に2若しくは3回に分けて投与してもよい。

また、注射剤として用いる場合には、成人に対しHA又は架橋HAとして、 1 回量 10mg~2.5gを連続投与又は間欠投与することが好ましい。

本発明の癌転移抑制剤は、一般の間癌剤、例えば、アルキル化剤、代謝拮抗剤等にみられる骨質 障害、心毒性、脱毛等の副作用が全くなく、鉄筋

なお、以下の調整例等において、極限粘度、ウロン酸(グルクロン酸)含量、窒素含量、蛋白含量の測定並びに抗原性試験、発熱性物質試験、組度試験は、それぞれ、「日局 10」一般試験法第28項粘度測定法、Z. Dische; J. Biol. Chem., 187、188(1847)、「日局 10」一般試験法第25項窒素定量法、O.H.Lowry, et al.; J. Biol. chem., 183、265 (1951)、「日局 10」デキストラン40注射液、「日局 10」デキストラン40注射液、「日局 10」一般試験法第30項免熱性物質試験法、衛生試験法任解[日本薬学会編](1880年)1.4 微生物試験法配載の方法に従って行なった。

調製例1. HAの抽出・精製

鶏頭から切り離した後、直ちに凍結した鶏冠
1.0kg を解凍し、0.08%塩化セチルピリジニウム溶液3 2を加え、35℃に3時間保った後、鶏冠を分取、ミンチし、水3 2を加え、プロリシン(上田化学工業蝴製;プロテアーゼの商品名)20万単位を加え50℃に5時間保ち、沪過して沪液 3400m2を得た。この沪液 3400m2に塩化ナト

作用や炎症による組織の破壊をすみやかに修復する作用を併有している。更に、本発明の癌転移抑制剤と共に適切に投与することができる他の医験として有効な成分、例えば、一般の抗悪性腫瘍剤又は抗炎症剤、抗生物質、止血剤若しくは消化性洗腸治療剤等と殆ど相互作用をもたないという長所を有する。

本発明の癌転移抑制剤は、その変理からみで、特にプロテオグリカンを活発に合成し、細胞を用いた保有している種々の悪性腫瘍の転移抑制に用いられるが、特に、高転移性の悪性関係(ファイン)、リンパ肉腫(リンフォーマ)、リンパ腫(リンフォーマ)、リンパ腫(リンフォーマ)、サーンの果が期待され、また外科療法には低れた効果を示すと推定される。

以下に、本発明を調製例、試験例及び実施例に基づいて更に詳細に説明するが、これらは、本発明の範囲を何ら翻展するものではない。

リウム 170gを添加、溶解し、次いで 95% エタノール 3500m Q を加え、生じた沈殿を分取・乾燥して H A 8.1gを得た。

更に、このHAを1%の濃度になるように減関した生理食塩水に溶解し、一般的な操作、例えば、減関記過を行ないHAの生理食塩水溶液を調製した。

得られた日A粉末及びHA生理食塩水溶液の物性は次の通りであった。

HA粉末(試料 No.HA-1)

極 殷 粘 度:26.5

ウロン酸含量:48.4 %

室素含量: 3.48 %

蛋白含量: 0.01%

抗 原 性: なし

1%生理食塩水溶液

H A 濃度: 1.00%

発熱性物質: なし

茵 数:一般維菌 0個/8

真菌 0個/8

調製例2. HAの抽出・精製

題頭から切り離した後、直ちに凍結した鶏冠10kgを解凍し、調製例1に準じてHAを調製した。 得られたHA粉末及びHA生理食塩水溶液の物性は次の通りであった。

HA粉末 収量62.0g (試料 No.HA-2)

極 製 粘 度:15.0

ウロン酸含量:48.7 %

窒素含量: 3.48 %

蛋白含量: 0.018%

抗 原 性: なし

1%生理食塩水溶液.

H A 濃度: 0.99%

発熱性物質:なし

茵 数:一般細菌,0侧/s

真菌 0 何 / 8

調製例3. HAの調製

試料 No. H A - 2 10gを 0.1N能 酸 観 衡 液 (pB 5.0)に 1.0%に溶解し牛準丸ヒアルロニダーゼ (生化学工業 瞬製) 8mg を加え、500で 1.3時間

反応した。得られた溶液にエタノールを 1.5等量加え沈殿物を得て、再度 2 %のHA濃度になるように精製水に溶解し、 1.5等量のエタノールを加えて沈殿物を得た。沈殿物を 2 %のHA濃度になるように精製水に溶解し、減壊活性炭(121℃で60分加熱処理し精製水で洗浄)を用いて沪過した。沪液にエタノールを加えて沈殿物を得た。

得られたHA粉末及びHA生理食塩水溶液の物性は次の通りであった。

HA粉末 収量 6.7g (試料 No.HA-3)

極 限 粘 度: 7.0

ウロン酸含量: 48.0 %

室 案 含 量: 3.47 %

蛋白含量: 0.010%

抗 原 性: なし

1%生理食塩水溶液

H A 遵 庚:1.02%

発熱性物質:なし

朝 数:一般網蘭 0個/s 真菌 0個/s

試料 No. H A - 2 を用いて関製例 3 に準じて以下の表に示す H A を製造した。

		H	H A 恕 未				18年現食指水溶験	10000000000000000000000000000000000000	
1					1			255	**
K.F.No.	28 W M M	個果和度 7 U V 配合實 運奔合實 条目合置 机原性 II A 建度 给你在男人	至来古書	#85 8	MARE.	HARK	SERVE BIA	帽	其凿
HA-4	5.5	43.5 0	3.44	0.008	ſ	1.02	•	0	0
HA-5	8.0	48.40	3.52	0.012	1	1.00	.1	0	0
HA-6		0.4 48.70	3.48	0.010	Ł	1.04		0	0

#

調製例5. <u>H A の調製</u>

試料 No. HA-2 10gを0.1M酢酸緩衝液(pH 5.0)に 1 %に溶解し、牛単丸ヒアルロニダーゼ 100mg を加えて50℃で37時間反応した。反応液を 減圧下で濃縮し、セファデックス G10のカラムで 脱塩し、更にセファデックス G25のカラムで 8 糖以上と 8 糖以下とに分画した。 8 糖以下の画分を 更にセファデックス G10で脱塩し、減圧下濃縮 接、泸過減菌して凍結乾燥した。

得られたHA粉末(鉄料 No.HA-7)の物性 は次の通りであった。

極 限 粘 度: 0.075

ウロン酸合量:48.28 %

室 来 含 量: 3.48 %

蛋白含量: 0.011%

抗 原 性: なし

毎層クロマトグラフィー:8糟以下

メルク社キーゼルゲル 80F . 展開 溶 | 女 n - プロパノールー 濃アンモニア水ー | 水 (40:30:2.5)。 発色 アニスアルデ

(2) <u>s - 架桶 H A のゲルクロマトグラフィー</u>

(1)で合成された s - 架橋 H A と合成に使用した H A についてガラスピーズ CPG 3000 (ELECTRO NUCLEONICS. INC.社) のカラム (8×850mm)を用いて、ゲルクロマトグラフィーを行なった。 展開 部 媒は1.5 N塩化ナトリウム水溶液を水酸化ナトリウム水溶液を水酸化ナトリウム水溶液を水酸化ナトリウム水溶液を水酸化ナトリウムで PH 8.5 に調整して使用し、 0.52m2 ずつ溶出 面分に分け、カルバゾールー硫酸法でウロン酸を 定量した。結果を図1に示す。図1において H A の各フラクションのカルバゾールー硫酸法における 吸光度を表わし、 V。 はゲル粒子外部容積を表わす。

図 1 から、s - 架橋 H A は、 H A に比し、非常に高分子になっていることがわかる。

(3) s - 架橋 H A の 非ニュートン 指数

(1)で合成された s - 架橋 H A と合成に使用した H A との 1 %生理食塩水溶液について回転粘度計 (飼東京計器製 E 形粘度計)を用い、ずり速度を変え、37℃で粘度を測定し、非ニュートン指数

调製例 6

(1) s - 架桶 H A の合成

HAナトリウム塩(分子量 7.3×10⁵) 10g を0.2N水酸化ナトリウム溶液 450m2 に冷却しつつ溶解し、0.45μのミクロフィルターで护過した。 护液に 10N水酸化ナトリウム溶液 40m2 を加えて、 復拌下、エタノール 500m2 とエピクロルヒドリン8.0m2 を加えた。 20℃で 24時間反応し、反応液を酢酸でpH 6.4に調整した。エタノール 500m2 を加えて白色沈殿物を得、护取後、エタノールで充分に洗浄し、減圧乾燥した。

収量 8.8g (試料No. s - 架橋 H A - 1)

H A の繰り返し二額 1000個当りの架橋数。

8.5

1%生理食塩水溶液

11000センチポアーズ

における粘度

(20℃、ずり速度1.0sec⁻¹)

非ニュートン指数

0.60

元素分析值

C: 42.0%, H: 4.87%, N: 3.29%, Na: 5.81%

(m = a/b) を算出した。結果を図2に示す。図2において、○印及び●印は、それぞれ、sー架橋 HA及びHAの1%生理食塩水溶液の各ずり速度 における粘度を表わす。

(4) s-架桶HAの曳糸性

(1)で合成された s - 架橋 H A と合成に使用した H A の曳糸性を、 装辺式曳糸性制定装置 (他内宏 , 日本整形外科学会雑誌 , 34 , 175(1880))を模して作製した装置を用いて測定した。 結果を図3に示す。 図3において、○印、△印、及び●印は、それぞれ、 s - 架橋 H A の 0.5%生理食塩水溶液及び H A の 1 %生理食塩水溶液及び H A の 1 %生理

図るから、s-架桶HAは、高い曳糸性を有することがわかる。

(5) <u>s - 架桶 H A の額 編 効果</u>

(1)で合成されたs-架橋HAについて、次のようにして、その鎮痛効果を検討した。

ピーグル犬を離離の別なく用い、一方の後肢の

ヒザ関節に疼痛物質として、ブラジキニン又はアセチルコリンのそれぞれ20μ8 又は 2mgを3ー架構 H A 2.5mg/0.5mg 生理食塩水と同時に投与し、投与側の検胺育重の変勢を経時的に測定した。また、対照として3ー架構 H A の代りに (1)で原料として用いた H A ナトリウム塩 5mg/0.5mg 生理食塩水を用いた。鎮痛効果は、正常時の50% 育飯回復時間をもって比較した。結果を表 2 に示す。

表 2

	疼	痛	₩ -	質	50%回復時間
プラジ	+ =	ン			8.8分
プラジ	; + =	ン+	H A	- N a	3.4分
プラジ	* + =	ン +	8~架	横HA	4.0分
7 + 9	ルコ	リン			21 分
アセチ	・ルコ	リン	+ H	A - N a	11 分。
7 + 1	・ルコ	リン	+ =	·架桶 H A	11 /)

表 2 から、 s ー 架 橋 H A は、 H A ナトリウム塩と 同 様 に 優 れ た 鎖 痛 効 果 を 有 す るこ と が わ かる。

調製例7. <u>3 - 架橋日Aの合成</u>

開製例 B (1) に準じて後処理を行なった。

また、分子量 1.7×10°のHAナトリウム塩
75mgを1N水酸化ナトリウム7.5mg に溶かした溶液
にエタノール7.5mg とエピクロルヒドリン40mg
又は80mg とを加え、40℃で2時間反応した。更
に、上記反応と同時に同じ条件で【2 MC】エピクロルヒドリン(アマシヤム・ジャパン社から入
手)を用いて反応を行ない。この標準化合物の放射活性から架構率を算出した。架構率と粘度との関係を変3に示す。

表3から、s-架橋HAにおいては、架橋率と 粘度とが比例関係にあることがわかる。 H A カリウム塩(分子量 1.7×10^e)の1%水溶液に 10N水酸化カリウム0.1m2 とメタノール5m2 を加えた。攪拌下、エピプロムヒドリン17mg を加えて、20℃で24時間反応後、反応機を酢酸で pH 6.5としてエタノール 10m2 を加えて白色沈蝦を得た。沈殿を砂取し、減圧乾燥した。

収量 98mg

H A の繰り返し二糖 1000個当りの架構数

7.5

1 %生理食塩水溶液 における粘度

34000センチポアーズ

(20℃,ずり速度1.0sec⁻¹)

非ニュートン指数

0.85

元素分析值

C: 41.88 % , H: 4.78% ,

N : 3.30 % . K : 9.45%

調製例8-架橋HAの架橋率

分子量 3.7×10⁵ 及び 7.3×10⁵ のHAナトリウム塩 100mgを、それぞれ、1N水酸化ナトリウム5.0mlに溶かした溶液に、エタノール5mlとエピクロルヒドリン、それぞれ、25,50,100,200
μlとを加え、40°0で2時間反応した。反応後は

8

	エピクロルヒドリン (mol)	第 7 道 7 日 第 1000名 1:05 日 単列 4 日 2 2 2 1 日 2 2 2 1 日 2 2 2 2 2 2 2 2 2	1.05年単大は大部長での第一日の1.1
MARIA CATA	HA (m)	当の栄養機	
3.7×10 ⁵	0	0	009
	£2:1	6.3	83
	2.3	11.8	658
	5.12	50.8	2080
	10.2	•	15100#
7.3×105	0	0	1500
	8.	5.5	95 91
	2.3	8.2	9240
	5.12	17.8	34300
	10.2	16.3	50000#
1.7×10°	0	0	11500
	88.	5.8	20100
	15.31	11.8	55,00

これを超えるとゲル化(水下掛化)する。

特開昭(1-17(8)

試験例1. <u>s - 架橋HAのヒアルロニダーゼ抵抗</u> 性

分子量 7.3×10⁵ のHAナトリウムを出発原料として調製例 6 (1) に準じて次に示す 3 種の s - 架橋HAを合成した。

(A)H A の繰り返し二糖 1000個当りの架桶数	1 3
1 % 生 理 食 塩 水 溶 液 に お け る 粘 度	45500
(20℃, f り 波 度 1.0sec ⁻¹)	
非ニュートン指数	0.77
(B) H A の 繰 り 返 し 二 糖 1000 個 当 り の 架 桶 数	11.5
1 % 生理 食塩水溶液 における粘度	28000
(20℃ 、ずり速度 1.0 sec ⁻¹)	
非ニュートン指数	0.70
(C) H A の級り返し二糖 1000個当りの架積数	7.5
1 % 生理 食塩水溶液 における粘度	8000
(20℃,ずり速度 1.0sec ⁻¹)	
生ニュートン投資	0.81

これらの3種のs-架橋HA及び合成に使用したHAナトリウム塩を、それぞれ、0.1M酢酸(pH 5.0)に1%の濃度に溶解し、測定 (20°C, ずり速度1.0sec⁴) したところ、次の通りであった。

s — 架 桶 H A (A) 45000センチポアーズ

s - 架橋 H A (B) 27000センチポアーズ

s - 架桶 H A (C) 8000センチポアーズ

HAナトリウム塩 1500センチポアーズ

これらの溶液に0.08重量%になるように牛果丸 ヒアルロニダーゼを加え50℃で反応させ、15, 35、55、70分後に粘度を測定し、反応前の粘度に 対する割合を算出した。

結果を図4に示す。図4において、□印、△ 印、○印及び●印は、それぞれ、sー架桶HA (A)、(B)、(C) 及びHAナトリウム塩の酢酸溶液の 各反応時間における反応前の粘度に対する割合を 表わす。

図4から、本発明に用いるs-架橋HAは、 HAに比し、ヒアルロニダーゼに対する抵抗性が 高く、その程度は、架橋度が高いほど顕著である

ことがわかる。

試験例2. 腫瘍顔筋の増殖能に及ぼす影響

FR3A/p-15A細胞 1×10*個/m2を含む細胞浮遊液(イーグル MEN培地に仔牛血清10%含む)1.5m2と各種HA溶液 0.15m2を含む培地を混合し、組織培養用シャーレ(テルモ社製ペトレイ12F)で 5%CO2 - 85%air、37℃の条件で培養した。培養開始後、3日目及び5日目の細胞数を測定した。実験は、1群4シャーレとして、対照群には、生理食塩水を培地に抵加したものを用いた。

結果を表4に示す。

/	₩.	東東	7	調の数	(X10* 個/B4)	11年7日	
基準配置		HA遺底 (μg/mg)		₩.	運		子均值主義等優後
	HA-6	100	7.5	14	::	13	11.4±2.8
		1000	15	8	=	80	11.7±3.2
388	HA-2	100	10	89	10	12	9.5±2.5
		1000	8	01	89	10.5	11.9±4.1
	茯	群脈	13	12.5	10.5	11.5	11.9±1.1
	HA-8	001	15	52	.92	31	24.2±8.7
		1000	26.5	24.5	82	28	25.7±0.8
EE EE	HA-2	001	54	28	62	16	78.5±3.7
		1000	8	21	ឧ	28	22.5±2.8
	灰	推進	28	58	31.5	23	26.6±3.5

表 4 から、 H A は細胞の増殖に対して何ら影響を及ぼさないことがわかる。

試験例3.腫瘍解胞の接着能に及ぼす影響

1-6-0 mm ファルコン社 培養 国 (100 mm Falcon tissue culture dish)で培養したFN3A/p-15A m 的をグルベッコリン酸級衝液 (Dulbecco Phosphate Balanced Solution; Ca. Ng-free)(以下「PBS (-)」という)で洗浄し、ハンクス級衝液(Hanks Balanced Salt Solution; Ca. Ng-free)にトリプシン 0.1%及びエチレンジアミン四酢酸0.04%を溶解した溶液(以下「TB」という)で37℃において5分処理した。同量の培養液[イーグル NEN 培地(Eagle*n Nininum Essential Nedium)に10%になるように牛胎児血清を加えた溶液]を加え、1200 rpmで5分達心し、同培養液で5×105個細胞/m2に調整した(A処理細胞)。

一方、 100mmファルコン社ペトリ版 (100mm Petri dish) で培養した FN 3A/p-15A解 胞を 1200rpm で 5 分遠心し、前記培養液で 5×10⁵ 個 細胞/m2 に調整した (B 処理細胞)。

2 及び極限粘度 0 . 4 (分子量 8000) の H A - 6 の方が顕著であることがわかる。

試験例4. <u>急性毒性試験</u>

(1) マウスにおける H A - 2 投 与 後 の 経 時 的 死 亡 数 と L D so 値 を 表 8 に 示 す。 A 処理網胞とB 処理細胞を1m2 ずつタイプ I のコラーゲン(以下「Co I 」という)、フィプロネクチン(以下「F N」という)又はラミニン(以下「L N」という)で被理した35mmの培養量に入れ、 1×10[®] 細胞/培養量に調整した。各種 H A を 1 mg/m 2 になるように加え、37℃で20時間培養後、P B S (-) で洗浄し、T B で37℃において15分処理して細胞数を測定した。結果を表5に示す。

寒 5

HA 蒸質	HA-2 極限點度15.0 分子量84万	HA-6 極限點度 0.4 分子量8000	HA-7 機能度 0.075 分子量 1500	対 照
Co I	103	91	93	84
FN	99	53	65	81
LN	7	2	68	78

表 5 か 5、 太 発明 の 癌 転 移 抑 制 剤 は 、 特 に L N に 対 す る 腫 瘍 細 胞 の 接 着 能 を 著 し く 低 下 さ せ 、 そ の 効 果 は 、 極 製 點 度 0 . 0 7 5 (分 子量 1500) の H A - 7 に 比 し 、 極 製 點 度 15 . 0 (分 子量 84 万) の H A -

I
1

60

and the control of th

(2) ラットにおける H A - 2 投 与 後 の 経 時 的 列 亡 数 と L D 50 値 を 表 7 に 示 す。

				1		民	ħ	*		4	į.
铁锑	中間 性	<u></u>	数与数 (mg/kg)			*	(投与後日数)	Ş		次 (数数)	(88 / kg)
					. ~ 3	4~8	2~9	10~14 15~21	15~21		
1	-	#	800	=	-		0	ı	ı	0	008 <
<u>⊔</u>		#	800	2	•	0	0	İ	1	0	> 800
l	┝,	概	0007	27	-	6	0	0	ı	٥	>4000
EX	<u>.</u>	#	000	2	6	۵	0	0	ī	. 0	> 1000
	├		728	0.7	٥		0	0	0	5	
		蠳	1020	=	0	_		0	-	~	1770
			1428	=	0	-	_	0	0	~	~1475 ~
			2000	2	0	-	က	67	0	6	2124)
간 발			729	2	0	0	0	0	0	0	
	_	#	1020	2	-	-	٥,	0	0	0	X 2000
			1428	2	0	7		0	0	က	
			2000	=	6	-		က	0	-	

():85% 信頼限界

(3) ウサギにおけるHA-2の経時的死亡数と In…値を実名に示す。

] ,	<u> </u>		;		4		K	ц	4 4		48 96 1	
改造	中間	梉	Ę	数少 (53 / 53)		1~3		(按与按目数) 4~8 7~9 [[R) 10~14 15~28	15~28		(mg/kg)
1	Γ	_	_ ا	1000	'n	0		٥	١.	,	0	> 1000
蠟	п	7 72	. #	1000	20	0	6	0	•	,	•	801 ^
1			_	2000	60	0	0	0	0	0	٥	> 2000
嵌	۴	. 42		2000	10	•	•	6	-	-	٥	> 2000
1		L		883	57	-	0	-	0	0	0	
		-44	. 11	1333	20	0	0	-	0	0		000 ^
			ı	2000	rto	0	0	0	-	0	-	
置	型型			888	V7	-	•	۵	0	0	۵.	1820
		_		1333	'n	٥	0	-	0	0	<u>-</u>	~ 657
			ı	2000	رم م	-	0	~		0	e -	236

():85% 信頼限界

(4) マウスにおけるHA-6 投与後の経時的死亡数とLD 50 値を表 9 に示す。

	1	(#8 / kg)		0004		000}
	4 9	がこれが 1 0 5 1 1 (88 / kg)	0	0	. 0	•
		10∼14		•	•	0
	4 ≨	(投与後日数) 4~6 7~9 10~14	0	0	0	0
6	死亡	(松与街 4~6	•	•	0	0
HRK		1~3	0	0	6	0
	**	ži Gi	01	9.	2	01
	松东县	(BZ / kg)	2000	000	2000	4000
	#			ŧ	4	,
		· 18일		£	<u> </u>	

実施例 HA及びsー架橋HAの癌転移抑制効果

各種板製粘度の異なる H A 又は s - 架橋 H A の 生理食塩水溶液をマウス C 3 H / H e に腹腔内 投 与 し、30分 後 マウス乳癌 由来の 高転移 能癌 細胞 F M 3 A / p - 15 A 7 - 5 × 10 5 個をマウス尾静脈より注入 した。

在入3時間後に1回目のHA又はs-架橋HA 生理食塩水溶液の腹腔内投与を行ない、それを合めて1日2回計4日間HA又はs-架橋HA生理 食塩水溶液を腹腔内投与した。

癌細胞投与 21日 後にマウスを殺し、肺を摘出して癌の転移巣を計数した。

なお、対照群には、HA又は 5 - 架橋HAの代りに生理食塩水のみを投与した。結果を表 1 0 に示す。

麦 10

実	験 #	‡ ·	動物數		転移した 気位巣の数
	極限點度	投 与 量 (mg/マウス/day)	RUF BOTHOX	平均值	対照群に対 する百分率
HA-7	0.075	20	20	78.5	85.6 /
- 1		40 -	20	74.6	83.2
H A – 6	0.4	10	10	23.1	28.9
		20	10	24.8	30.8
HA-5	0.8	10	10	29.8	37.3
	·,	20	10	19.3	24.1
H A - 4	2.5	.0.01	10	29.3	36.6
		0.10	10	13.8	17.4
		1.00	10	10.4	13.0
H A - 3	7.0	0.25	10	13.8	17.3
HA-2	15.0	0.25	20	2.2	2.8
		0.50	10	9.4	11.8
HA-1	28.5	0.25	10	2.8	3.5
s - 架橋 H A - 1	19.0	0.25	10	4.2	5.3
	対:照	#	40	80.0	100

THE RESERVE OF THE RESIDENCE OF THE PROPERTY O

図 1

表10から、本発明の癌転移抑制剤は優れた癌 転移抑制効果を有することがわかる。

4. 図面の簡単な説明

図1は、sー架桶HAとHAとのゲルクロマトグラムを示す図である。図2は、sー架桶HA及びHAの粘度制定結果を示す図である。図3は、sー架桶HA及びHAの曳糸性制定結果を示す図である。図4は、各種sー架桶HA及びHAをヒアルロニダーゼ処理したときの粘度低下と時間との関係を示す図である。

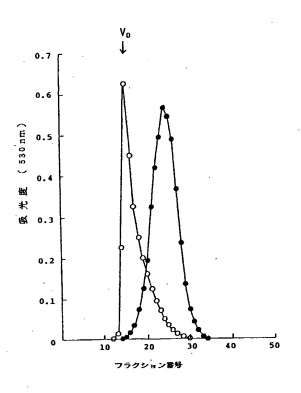
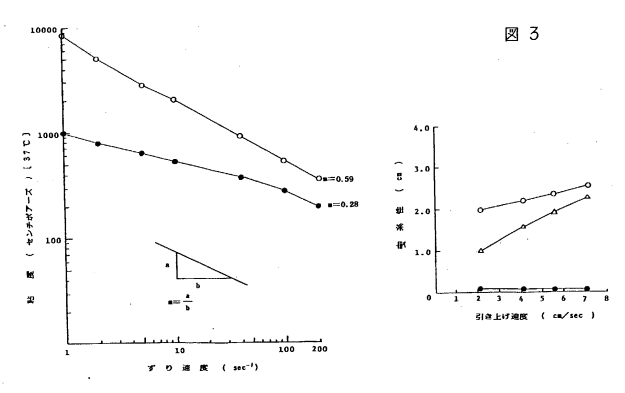
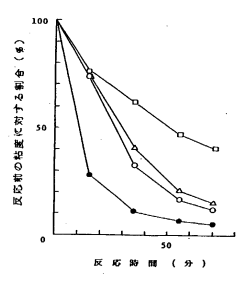


図 2





人名西班牙 人名英格兰 经营营的

DERWENT-ACC-NO:

1986-045778

DERWENT-WEEK:

198607

COPYRIGHT 1999 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Carcinoma metastasis-inhibiting muco-polysaccharide drug - contains hyaluronic acid or crosslinked hyaluronic acid or their salt

----- KMIC -----

Basic Abstract Text - ABTX (3): More than 1.0% or HA is dissolved in alkaline aq. soln. and pref. more than 50% of H2O sol. org. solvent. eq. alcohol, acetone, dioxane, against total soln. is added. Pref. pH is 12-14. Then multifunctional epoxy cpd. is added and reacted at 10-60 deg.C, pref. at 20-40 deg.C for 24-2 hrs.. Crosslinking ratio of crosslinked HA or its salt is regulated by changing mol ratio of HA or its salt and multifunctional epoxy cpd.. Pref. HA used in this invention has intrinsic viscosity 0.2-30, m.w. 4000-2000000. This drug is used as several dosage forms. Clinical dose for adult is normally, as HA or crosslinked HA, 25mg-5 g/day (p.o.) and 10 mg-2.5 g/l dose (inj).